#### (19) Organización Mundial de la Propiedad Intelectual

Oficina internacional





(43) Fecha de publicación internacional 19 de Febrero de 2004 (19.02.2004)

**PCT** 

# (10) Número de Publicación Internacional WO 2004/014915 A1

(51) Clasificación Internacional de Patentes<sup>7</sup>:

C07D 487/04, 513/04, 277/04, A61K

31/4188, 31/381, A61P 9/10 // (C07D 487/04, 209/00,

235:00) (C07D 513/04, 235/00, 277:00), 311/58

(21) Número de la solicitud internacional:

PCT/ES2003/000394

(22) Fecha de presentación internacional:

29 de Julio de 2003 (29.07.2003)

(25) Idioma de presentación:

español

(26) Idioma de publicación:

español

(30) Datos relativos a la prioridad:

P200201811 31 de Julio de 2002 (31.07.2002) E

(71) Solicitante (para todos los Estados designados salvo US): CEPA SCHWARZ PHARMA S.L. [ES/ES]; Catellana, 141, E-28046 Madrid (ES).

(72) Inventores; e

(75) Inventores/Solicitantes (para US solamente): DEL RIO ZAMBRANA, Joaquín [ES/ES]; Irunlarrea 13, E-31008 Pamplona, Navarra (ES). FRECHILLA MANSO, Diana [ES/ES]; Amaya 24, E-31004 Pamplona, Navarra (ES). LOPEZ RODRIGUEZ, Luz, M. [ES/ES]; Rector Royo Villanova 10, E-28040 Madrid (ES). BENHAMU SALAMA, Bellinda [ES/ES]; Valdeparra 76, E-28100 Alcobendas, Madrid (ES). FUENTES CUBERO, José,

Angel [ES/ES]; Jazmín 34, E-28033 Madrid (ES). DEL-GADO WALLACE, Mercedes [ES/ES]; San Vicente 15, E-28220 Majadahonda, Madrid (ES).

(74) Mandatarios: DE JUSTO, V. etc.; c/O Jacobacci & Partners M. & J. de Justo, Castellana 128, E-28046 Madrid (ES).

(81) Estados designados (nacional): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Estados designados (regional): patente ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), patente euroasiática (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), patente europea (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), patente OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

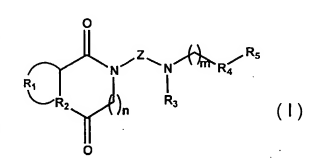
#### Publicada:

con informe de búsqueda internacional

Para códigos de dos letras y otras abreviaturas, véase la sección "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" que aparece al principio de cada número regular de la Gaceta del PCT.

(54) Title: NOVEL DERIVATIVES OF CYCLOALCANODIONES, METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF AND THEIR PHARMACOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Título: NUEVOS DERIVADOS DE CICLOALCANODIONAS PROCEDIMIENTO PARA SU PREPARACIÓN Y SUS APLICACIONES FARMACOLÓGICAS



(57) Abstract: The invention relates to novel cycloal-canodione derivatives which are agonists of serotonin receptor subtype (5- hydroxytryptamine, 5-HT) 5-HT1A and which are hence useful in the treatment of pathological states for which an agonist of said receptors is indicated. Said derivatives are particularly useful as neuroprotective agents, more particularly in the treatment and prophylaxis of cerebral damage caused by ischemic or traumatic stroke. Said cycloalcanodione derivatives generally correspond to formula (I).

(57) Resumen: Nuevos derivados de cicloalcanodionas que son agonistas del subtipo de receptor de serotonina (5-hidroxitriptamina, 5-HT) 5-HT<sub>1A</sub> y que, consiguientemente, son útiles en el tratamiento de estados patológicos para los que está indicado un agonista de estos receptores. Particularmente, son útiles como agentes neuroprotectores, de especial interés en el tratamiento y profilaxis del daño cerebral producido por el ictus isquémico o traumático. De forma general, dichos derivados de cicloalcanodiona corresponden a la fórmula I.

0 2004/014915 A1

# NUEVOS DERIVADOS DE CICLOALCANODIONAS, PROCEDIMIENTO PARA SU PREPARACIÓN Y SUS APLICACIONES FARMACOLÓGICAS

### DESCRIPCIÓN

5

10

15

20

### CAMPO TÉCNICO DE LA INVENCIÓN

nuevos presente invención se refiere La a preparación, formulaciones químicos, su compuestos farmacéuticas que los contienen y su uso en medicina, particularmente la presente invención se refiere a nuevos derivados de cicloalcanodionas que son agonistas del subtipo de receptor de serotonina (5-hidroxitriptamina, 5-HT) 5-HT<sub>1A</sub>. Por lo tanto, son útiles en el tratamiento de estados patológicos para los que está indicado un agonista de estos receptores.

En particular, los compuestos de la presente invención son útiles como agentes neuroprotectores, lo cual les confiere un especial interés en el tratamiento y profilaxis del daño cerebral producido por el ictus isquémico o traumático.

# ANTECEDENTES DE LA INVENCIÓN

25

30

35

Las posibilidades farmacológicas para el tratamiento del ictus cerebral agudo son muy limitadas; hasta la fecha, sólo la terapia trombolítica mediante el activador del plasminógeno tisular (t-PA) puede resultar de una moderada eficacia. Si bien el daño celular primario producido por la isquemia no es susceptible de tratamiento, sí cabe la posibilidad de actuar sobre la muerte neuronal secundaria en la zona de penumbra, donde tienen lugar una serie de procesos que amplían el daño. Entre ellos, se ha prestado una particular atención a la liberación masiva de aminoácidos excitatorios, y en este

sentido, fármacos que previenen la liberación de glutamato, antagonistas de receptores de glutamato, tanto de receptores NMDA como AMPA, resultan eficaces en distintos modelos experimentales.

5

10

15

20

35

Hasta el momento, se conocen 14 subtipos diferentes de receptores serotonérgicos. Los receptores 5-HT<sub>1A</sub>, cuya localización es tanto presináptica como postsináptica, son la diana de un grupo de fármacos ansiolíticos y quizás estén también implicados en las acciones de determinados fármacos antidepresivos.

ES 2052829 se describen documento En aminoetiltetralinas substituidas У selectivos heterocíclicos como agonistas receptores serotonérgicos del subtipo 5-HT<sub>1A</sub>. Uno de los productos descritos en dicho documento, BAYx3702, ha demostrado experimentalmente, tanto in vitro (Suchanek y otros, 1998; Ahlemeyer y otros, 1999) como in vivo (Schaper y otros, 2000; Torup y otros, 2000; Kline y otros, 2001), su efecto neuroprotector debido a su acción agonista sobre el receptor 5-HT<sub>1A</sub>.

En la solicitud de patente española nº 200102113,

de los mismos autores de la presente invención, se
describen una serie de compuestos que se comportaron como
agonistas puros del receptor 5-HT<sub>1A</sub>, aunque con una
potencia sólo moderada, en los que sólo se pudo poner de
manifiesto su acción neuroprotectora utilizando cultivos
neuronales primarios de rata.

El efecto neuroprotector de los agonistas del receptor  $5-HT_{1A}$ , puede ser debido a distintos mecanismos, entre los que destacan la hiperpolarización por activación de canales de  $K^+$ , la inhibición de la liberación de glutamato (Matsuyama y otros, 1996; Mauler

10

15

20

25

30

y otros, 2001) y el aumento en la expresión de la neurotrofina BDNF (Galter y otros, 2000).

Los datos citados anteriormente permiten predecir una nueva aplicación para los compuestos capaces de activar los receptores 5-HT<sub>1A</sub>, a saber, su empleo para el tratamiento del daño cerebral asociado a procesos de isquemia/hipoxia o accidentes traumáticos. Por lo tanto, resulta de gran interés disponer de nuevos compuestos agonistas de los receptores serotonérgicos 5-HT<sub>1A</sub> que tengan efectos neuroprotectores, y que puedan proporcionar un tratamiento eficaz contra el daño cerebral asociado a procesos de isquemia/hipoxia o a traumatismos craneoencefálicos.

DESCRIPCIÓN DE LA INVENCIÓN

La presente invención, tal y como se indica en su enunciado, se refiere a nuevos derivados de cicloalcanodionas, al procedimiento para su preparación y a sus aplicaciones farmacológicas.

En un primer aspecto de la presente invención, dichos derivados de cicloalcanodiona se caracterizan porque se corresponden a la fórmula general I:

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $N$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 

donde:

35 R<sub>1</sub> se selecciona entre el grupo formado por H,  $-(CH_2)_3-$ ,  $-(CH_2)_4-$ ,  $-CH_2-S-CH_2$ ,  $-S-CH_2-CH_2-$ ;

PCT/ES2003/000394

 $R_2$  se selecciona entre el grupo formado por N, S; n tiene un valor de 0 ó 1;

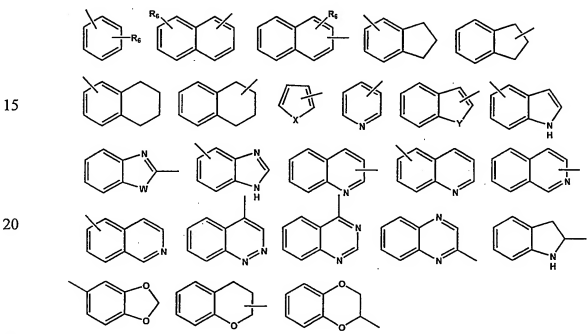
Z se selecciona entre el grupo formado por C2-C10-alquilo, C2-C10-alquenilo, C2-C10-alquinilo;

5 R<sub>3</sub> se selecciona entre el grupo formado por H, C1-C10-alquilo, arilo, aralquilo;

m tiene un valor de 0 a 2;

 $R_4$  se selecciona entre el grupo formado por O,  $CH_2$ ;  $R_5$  se selecciona entre el grupo formado por:

10



25

30

donde:

 $R_6$  se selecciona entre el grupo formado por H, C1-C5-alquilo, C1-C5-alcoxilo, OH, F, Cl, Br, I;

X se selecciona entre el grupo formado por O, S, NH, NCH3;

Y se selecciona entre el grupo formado por O, NH; W se selecciona entre el grupo formado por S, NH.

En una realización preferida de la presente invención, los compuestos de fórmula (I) son aquellos

donde: Z representa un grupo C2-C10-alquilo y  $R_5$  se selecciona entre el grupo formado por:

donde las definiciones de  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ , n, m,  $R_4$  y  $R_6$  son idénticas a las realizadas anteriormente.

15 Aún más preferidos son los compuestos de fórmula (I) donde: Z es butilo,  $R_3$  es H y  $R_5$  se selecciona entre el grupo formado por:

25

30

donde las definiciones de  $R_1$ ,  $R_2$ , n, m,  $R_4$  y  $R_6$  son idénticas a las realizadas anteriormente.

A menos que se indique de otra forma, los grupos alquilo a los que se hace referencia en la presente invención, así como los restos alquilo de otros grupos a los se hace referencia en la presente invención (por ejemplo alcoxilo), podrían ser lineales o ramificados, y también podrían ser cíclicos (por ejemplo ciclopropilo, ciclobutilo, ciclopentilo o ciclohexilo), o ser lineales o ramificados y contener estos restos cíclicos.

A menos que se indique de otra forma, los grupos alquenilo a los que se hace referencia en la presente

PCT/ES2003/000394

5

10

15

20

25

30

35

invención son lineales (por ejemplo 1-propenil, 2-butenil) y sus formas isómeras.

A menos que se indique de otra forma, los grupos alquinilo a los que se hace referencia en la presente invención son lineales (por ejemplo 2-butinil).

El término arilo incluye cualquier grupo aromático monocíclico conteniendo de 5 a 12 átomos de carbono, opcionalmente interrumpidos por uno o varios heteroátomos seleccionados entre N, O ó S.

El término aralquil se refiere a un grupo arilo unido a un grupo alquilo definido con anterioridad, tal como bencilo ó fenetilo.

En el ámbito de la presente invención, los compuestos según la invención pueden tener varios átomos de carbono asimétricos y por lo tanto se presentan en diversas formas estereoquímicas. Los compuestos según la invención pueden presentarse también en forma de sus sales. En general pueden citarse sus sales con ácidos inorgánicos u orgánicos.

En el ámbito de la presente invención serán preferentes las sales fisiológicamente compatibles. Son especialmente preferentes por ejemplo las sales con ácido clorhídrico, ácido bromhídrico, ácido sulfúrico, ácido fosfórico, ácido metanosulfónico, ácido etanosulfónico, ácido o-toluenosulfónico, ácido m-toluenosulfónico, ácido p-toluenosulfónico, ácido bencenosulfónico, ácido o-naftalenosulfónico, ácido m-naftalenosulfónico, ácido p-naftalenosulfónico, ácido acético, ácido propiónico, ácido láctico, ácido oxálico, ácido malónico, ácido succínico, ácido maléico, ácido fumárico, ácido málico, ácido tartárico, ácido cítrico o ácido benzoico.

PCT/ES2003/000394 WO 2004/014915

- 7 -

Los compuestos con potente acción agonista sobre el descritos en la presente invención  $5-HT_{1A}$ receptor representan por lo tanto productos eficaces para el tratamiento de enfermedades del sistema nervioso central que incluyen los trastornos de ansiedad, distintas formas de depresión y trastornos mixtos de ansiedad-depresión los trastornos obsesivo-compulsivos, tales como fobias, la bulimia, etc. También son adecuados para la profilaxis y el tratamiento del daño neuronal en los al la cerebral, promover infarto de episodios supervivencia de las células localizadas en el área de penumbra que rodea al foco isquémico.

Los nuevos productos activos pueden transformarse de manera conocida en formulaciones usuales, tales como comprimidos, comprimidos recubiertos, cápsulas, píldoras, jarabes, aerosoles, microgránulos, granulados, suspensiones y soluciones, con empleo de emulsiones, disolventes inertes, no tóxicos, excipientes 0 farmacéuticamente adecuados. En este caso debe estar 20 terapéuticamente el compuesto respectivamente en una concentración de aproximadamente 0,5 hasta 90% en peso de la mezcla total, es decir en el suficientes para alcanzar sean que cantidades intervalo de dosificación indicado. 25

Los compuestos que aquí se describen son agonistas puros del receptor serotonérgico 5-HT<sub>1R</sub>, lo que se ha funcionales manifiesto mediante estudios de adecuados. Como consecuencia, los compuestos objeto de la presente invención presentan un efecto protector sobre la muerte neuronal de carácter apoptótico o necrótico inducida por deprivación de suero o por glutamato en cultivos neuronales.

30

5

10

15

Según otro aspecto de la presente invención se proporcionan dos procedimientos alternativos para la preparación de los compuestos de fórmula general I: por reacción de derivados halogenados intermedios II (L = Cl, con aminas adecuadas III en acetonitrilo como disolvente de la reacción (Esquema I siguiente), o por reacción de aminas intermedias IV con halogenados adecuados V (L = Cl, Br) en acetonitrilo como disolvente de la reacción (Esquema II siguiente).

10

5

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 

15 Esquema I

20
$$R_1$$
 $R_2$ 
 $N_{1}$ 
 $R_2$ 
 $N_{2}$ 
 $N_{1}$ 
 $N_{2}$ 
 $N_{2}$ 
 $N_{3}$ 
 $N_{4}$ 
 $N_{2}$ 
 $N_{4}$ 
 $N_{5}$ 
 $N_{1}$ 
 $N_{1}$ 
 $N_{2}$ 
 $N_{1}$ 
 $N_{2}$ 
 $N_{3}$ 
 $N_{4}$ 
 $N_{5}$ 
 $N_{5}$ 
 $N_{5}$ 
 $N_{6}$ 
 $N_{7}$ 
 $N_{8}$ 
 $N_{8}$ 

Esquema II

Los compuestos con R3 distinto de H se obtienen por alquilación de los análogos en los que R3 es hidrógeno.

Las definiciones de  $R_1$ ,  $R_2$ , n, Z, m,  $R_4$  y  $R_5$  en idénticas а realizadas esquemas son las anteriormente para los productos de la invención.

30

35

25

intermedios de fórmula ΙI se obtienen por reacción de la hidantoína, dicetopiperazina o imida cíclica con el derivado halogenado adecuado en presencia N, N-dimetilformamida hidruro sódico У de disolvente de la reacción, según se representa en el esquema III.

Esquema III

Los intermedios de fórmula IV se obtienen por reacción de la hidantoína, dicetopiperazina o imida cíclica con el halonitrilo adecuado en presencia de hidruro sódico y de N,N-dimetilformamida como disolvente de la reacción, y posterior hidrogenación catalítica, según se representa en el esquema IV.

15
$$R_1 \longrightarrow R_2 \longrightarrow R_1 \longrightarrow R_2 \longrightarrow R_1 \longrightarrow R_2 \longrightarrow R$$

20 Esquema IV

25

30

35

Algunos de los intermedios III y V son comerciales. También es posible obtener dichos intermedios siguiendo procedimientos descritos en la bibliografía o mediante rutas sintéticas convencionales.

Los productos finales se han caracterizado estructuralmente mediante técnicas de IR, RMN y análisis elemental cuantitativo. Para una mayor facilidad de manejo, cuando el producto final no es cristalino se transforma en una sal farmacéuticamente aceptable, derivada de un ácido inorgánico u orgánico.

Mediante ensayos de desplazamiento de radioligandos se ha evaluado la afinidad in vitro de los compuestos de fórmula general I en los receptores cerebrales 5-HT<sub>1A</sub>, 5-

10

15

20

25

30

35

 $HT_{2A}$ , 5- $HT_3$ , 5- $HT_4$ , 5- $HT_7$ ,  $\alpha_1$  y  $D_2$ . Se han utilizado los siguientes ligandos específicos y tejidos:

- $[^3H]-8-OH-DPAT$ , 5-HT<sub>12</sub>, corteza (a) receptores cerebral de rata;
- [3H] ketanserina, (b) receptores  $5-HT_{2A}$ cerebral de rata;
- [3H]LY 278584,  $5-HT_3$ , corteza (c) receptores cerebral de rata;
- [<sup>3</sup>H]GR 113808, (d) receptores  $5-HT_4$ estriado de rata;
- $5-HT_7$ , [<sup>3</sup>H]-5-CT, hipotálamo de (e) receptores rata;
- [3H]prazosín, corteza cerebral (f) receptores  $\alpha_1$ , de rata;
- (g) receptores D<sub>2</sub>, [<sup>3</sup>H]espiperona, cuerpo estriado de rata.

El carácter funcional (agonista / antagonista) de los compuestos de la presente invención, se ha estudiado in vitro mediante la determinación de la inhibición del efecto estimulante de la forskolina sobre la adenilatociclasa en una línea celular transfectada con el receptor 5-HT<sub>1A</sub>, comparando en ocasiones el efecto obtenido con el ensayo de fijación de [35S]GTPyS a secciones coronales de cerebro de rata así como el efecto hiperpolarizante en el área CA1 del hipocampo, y estudiando además, in vivo, el carácter agonista 5-HT<sub>1A</sub> de los nuevos compuestos mediante el análisis de los efectos conductuales típicos así como de la hipotermia y evaluando la prevención de estos efectos por el antagonista selectivo WAY-100635.

ha estudiado la actividad lado, se Por otro de los compuestos descritos en neuroprotectora presente invención, considerando la capacidad de estos para prevenir la muerte celular, de índole necrótica o

apoptótica, en cultivos neuronales primarios y estudiando in vivo la prevención de la muerte neuronal en el área CA1 del hipocampo de gerbos tras isquemia global transitoria así como la reducción del volumen de infarto cerebral tras oclusión permanente de la arteria cerebral media en ratas.

La presente invención se ilustra con los siguientes ejemplos no limitativos.

10

5

#### **EJEMPLOS**

EJEMPLO 1: Síntesis de los compuestos de fórmula general I. Procedimiento general.

15

Sobre 1,5 mmol de la amina intermedia III ó IV disuelta en 2 mL de acetonitrilo, se adiciona gota a gota una disolución de 1,0 mmol del derivado halogenado II ó V en 1,5 mL de acetonitrilo. La mezcla de reacción se 20 calienta a 60°C con agitación durante 6-24 Tras enfriar, el disolvente se elimina a (c.c.f.). presión reducida, el residuo se disuelve en cloruro de metileno (20 mL) y se lava con una disolución acuosa de carbonato potásico al 20%. A continuación, la orgánica se seca sobre Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> anhidro y el disolvente se .25 elimina a presión reducida. El aceite resultante purifica mediante cromatografía en columna de gel de sílice, obteniéndose el producto final en forma de base libre. El compuesto se aísla en forma de hidrocloruro y recristalización. Los 30 se purifica por datos espectroscópicos de IR y RMN corresponden a la base libre.

 $(\pm)$  -2-[4-[(Croman-2-il)metilamino]butil]-1,3-

35 dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 1.

Cromatografía: tolueno/metanol, 9:1. Rto: 35%. IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 1772, 1709, 1581, 1489, 1443.  $^{1}$ H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,47-1,86 (m, 5H), 1,91-2,12 (m, 4H), 2,16-2,34 (m, 1H), 2,64-2,92 (m, 6H), 3,16-3,28 (m, 1H), 3,48 (t, J=7,1) Hz, 2H), 3,66 (dt, J=11,2; 7,3 Hz, 1H), 4,05 (dd, J=9,1; 7,3 Hz, 1H), 4,11-4,18 (m, 1H), 6,81(t, J=7,6 Hz, 2H), 7,00-7,10 (m, 2H).  $^{13}$ C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 24,6; 25,6; 25,8; 26,9; 27,1; 27,5; 38,7; 45,4; 49,3; 54,1; 63,2; 75,0; 116,7; 120,1; 121,9; 127,1; 129,4; 154,5; 160,8; 173,9. Análisis calculado para  $C_{21}H_{24}N_{2}O_{4}S$ .HCl: C, 57,72; H, 5,77; N, 6,41, encontrado: C, 57,64; H, 5,96; N, 6,19.

EJEMPLO 2:  $(\pm)$  -2-[4-[(Croman-2-i1)metilamino]butil]-1,3-dioxoperhidroimidazo[1,5-b]tiazol, 2.

15

Cromatografía: tolueno/etanol, 9,5:0,5. Rto: 43%; p.f. 149-151°C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3400, 1770, 1718, 1610, 1558, 1488. H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,48-1,86 (m, 5H), 2,01-2,10 (m, 1H), 2,59-3,18 (m, 9H), 3,53 (t, J = 7,0 Hz, 2H), 3,95-4,27 (m, 1H), 4,49 (dd, 1H, J = 12,0; 6,0 Hz), 5,08 (s, 1H), 6,56-6,92 (m, 2H), 7,03-7,13 (m, 2H).  $^{13}$ C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 23,9; 24;4; 25,5; 25,9; 32,7; 39,1; 48,4; 54,0; 58,3; 63,2; 74,8; 116,7; 120,0; 122,0; 127,1; 129,4; 154,6; 159,6; 171,6. Análisis calculado para  $C_{19}H_{24}N_3O_3S$ .HCl: C, 55,40; H, 6,36; N, 10,20, encontrado: C, 55,38; H, 6,44; N, 9,87.

EJEMPLO 3:  $(\pm)$  -2-[4-[(Croman-2-il)metilamino]butil]-1,3-dioxoperhidroimidazo[1,5-c]-tiazol, 3.

30

35

Cromatografía: tolueno/etanol, 9,5:0,5. Rto: 38%; p.f.  $142-144^{\circ}$ C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3400, 3500, 1770, 1716, 1582, 1540, 1508. H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,49-1,74 (m, 5H), 1,98-2,05 (m, 1H), 2,60-2,84 (m, 6H), 3,12 (dd, J=11,7; 5,8 Hz, 1H), 3,33 (dd, J=13,5; 8,5 Hz, 1H), 3,52 (t, J=7,0 Hz, 2H), 4,12 (d, J=9,9 Hz,

1H), 4,22-4,28 (m, 1H), 4,33 (dd, J=8,5; 5,8 Hz, 1H), 5,01 (d, J=9,9 Hz, 1H), 6,77-6,88 (m, 2H), 7,04-7,13 (m, 2H).  $^{13}$ C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 23,8; 24,4; 25,6; 25,9; 32,7; 39,1; 49,2; 54,1; 58,2; 64,4; 74,2; 116,7; 120,3; 122,0; 127,1; 129,5; 154,5; 159,6; 171,9. Análisis calculado para  $C_{19}H_{24}N_3O_3S$ . HCl: C, 55,40; H, 6,36; N, 10,20, encontrado: C, 55,02; H, 6,44; N, 9,85.

EJEMPLO 4:  $(\pm)$  -3-[4-[(Croman-2-il)metilamino]butil]-2,4-10 dioxotiazolidina, 4.

Cromatografía: tolueno/etanol, 9,5:0,5. Rto: 45%; p.f.  $126-127^{\circ}$ C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3400, 1750, 1683, 1608, 1558, 1508. H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,47-1,76 (m, 5H), 2,01-2,06 (m, 1H), 2,57-3,01 (m, 6H), 3,62 (t, J=7,2 Hz, 2H), 3,92 (s, 2H), 4,10-4,25 (m, 1H), 6,74-6,83 (m, 2H), 7,01-7,08 (m, 2H). CPCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 24,2; 24,5; 25,3; 25,9; 33,7; 41,8; 54,2; 58,4; 74,3; 116,7; 120,0; 122,0; 127,1; 129,5; 154,5; 171,4; 171,8. Análisis calculado para  $C_{17}H_{21}N_2O_3S$ . HCl: C, 55,05; H, 6,25; N, 7,55, encontrado: C, 54,98; H, 6,33; N, 7,15.

EJEMPLO 5:  $(\pm)$  -3-[5-[(Croman-2-il)metilamino]pentil] -2,4-dioxotiazolidina, 5.

Cromatografía: tolueno/etanol,  $20:1 \rightarrow 8:2$ . Rto: 38%; p.f.  $172-174^{\circ}$ C (cloroformo/acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 1751, 1682, 1683, 1608, 1581, 1488, 1456. <sup>1</sup>H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,25-2,04 (m, 8H), 2,67 (t, J=7,0 Hz, 2H), 2,75-2,94 (m, 4H), 3,63 (t, J=7,3 Hz, 2H), 3,92 (s, 2H), 4,08-4,17 (m, 1H), 6,78-6,85 (m, 2H), 7,01-7,11 (m, 2H).  $^{13}$ C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 24,4; 24,6; 25,7; 27,4; 29,4; 33,7; 42,0; 49,6; 54,2; 75,0; 116,7; 120,2; 122,0; 127,2; 129,5; 154,6; 171,4; 171,7. Análisis calculado para  $C_{18}H_{24}N_{2}O_{3}S$ .HCl: C, 56,17; H, 6,55; N, 7,28, encontrado: C, 55,49; H, 6,49; N, 7,10.

EJEMPLO 6: (±)-3-[6-[(Croman-2-il)metilamino]hexil]-2,4-dioxotiazolidina, 6.

Cromatografía: tolueno/etanol, 20:1. Rto: 30%; p.f. 175-177°C (cloroformo/acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3416, 3321, 1751, 1670, 1608, 1581, 1489, 1456. H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,25-2,01 (m, 10H), 2,66 (t, J = 7,1 Hz, 2H), 2,76-2,95 (m, 4H), 3,62 (t, J = 7,3 Hz, 2H), 3,93 (s, 2H), 4,09-4,19 (m, 1H), 6,78-6,85 (m, 2H), 7,01-7,11 (m, 2H). C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 24,6; 25,7; 26,6; 26,8; 27,5; 29,8; 33,7; 42,0; 49,8; 54,2; 75,1; 116,7; 120,2; 122,0; 127,2; 129,5; 154,6; 171,4; 171,7. Análisis calculado para  $C_{19}H_{26}N_{2}O_{3}S$ .HCl: C, 57,18; H, 6,82; N, 7,02, encontrado: C, 56,78; H, 6,72; N, 6,94.

15

EJEMPLO 7: 2-[4-[(Naft-1-i1)metilamino]butil]-1,3-dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 7.

Cromatografía: acetato de etilo. Rto. 42%; p.f. 150-153°C (cloroformo/hexano). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3300-3500, 1770, 20 1708, 1696, 1510, 1442, 1416.  $^{1}H-RMN$  (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,48-1,71 (m, 5H), 1,99-2,08 (m, 2H), 2,16-2,24 (m, 1H), 2,74 (t, J = 6,9 Hz, 2H), 3,16-3,24 (m, 1H), 3,47 (t, J = 6,9)Hz, 2H), 3,64 (dt, J = 11,1; 7,8 Hz, 1H), 4,02 (dd, J =9,3; 7,8 Hz, 1H), 4,20 (s, 2H), 7,37-7,54 (m, 4H), 7,74 25 (d, J = 7.2 Hz, 1H), 7.82-7.85 (m, 1H), 8.08 (d, J = 8.4)Hz, 1H).  $^{13}C-RMN$  (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 25,9; 27,0; 27,2; 27,5; 38,8; 45,5; 49,3; 51,6; 63,3; 123,6; 125,4; 125,6; 125,9; 126,1; 127,7; 128,7; 131,8; 133,9; 136,0; 160,9; 173,9. Análisis calculado para  $C_{21}H_{25}N_3O_2 \cdot HCl$ : C, 65,02; H, 6,76; 30 N, 10,83, encontrado: C, 64,53; H, 6,71; N, 10,44.

EJEMPLO 8: 2-[4-[(Naft-2-il)metilamino]butil]-1,3-dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 8.

Cromatografía: cloroformo/metanol, 9:1. Rto: 25%; p.f. 125-127°C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3417, 1769, 1707.  $^{1}H-RMN$  (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,52-1,80, 1,92-2,23 (m, 3H), 2,80 (t, J = 7,1 Hz, 2H), 3,13-3,25 (m, 1H), 3,42 (t, J = 6, 6 Hz, 2H), 3,56-3,74 (m, 1H), 4,06-4,13 (m,3H), 5,19 (sa, 1H), 7,45-7,50 (m, 2H), 7,61 (d, J = 8,8Hz, 1H), 7,78-7,92 (m, 4H).  $^{13}$ C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 25,2; 26,8; 27,3; 29,5; 37,8; 45,3; 46,2; 51,5; 63,2; 126,3; 126,4; 126,7; 127,5; 127,8; 128,6; 129,0; 130,0; 132,9; 160,5; 173,8. Análisis calculado para 10 133,0;  $C_{21}H_{25}N_3O_2.HCl.H_2O:$  C, 62,14; H, 6,95; N, 10,35, encontrado: C, 62,54; H, 7,06; N, 9,95.

EJEMPLO 9: 2-[4-[2-(Naft-1-il)etilamino]butil]-1,3dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 9.

Cromatografía: acetato de etilo/etanol, 1:1. Rto: 48%; p.f.  $95-97^{\circ}$ C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3400 (NH), 1770, 1710. H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,56-1,78 (m, 5H), 2,00-2,28 (m, 3H), 2,72 (t, J=6,8 Hz, 2H), 3,02 (t, J=7,1 Hz, 2H), 3,11-3,38 (m, 3H), 3,48 (t, J=7,2 Hz, 2H), 3,63-3,74 (m, 1H), 4,01-4,10 (m, 1H), 7,37-7,54 (m, 4H), 7,71-7,76 (m, 1H), 7,82-7,86 (m, 1H), 7,08-7,13 (m, 1H). 13C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 27,9; 27,0; 27,1; 27,6; 33,4; 37,8; 45,5; 49,3; 50,4; 63,3; 123,7; 125,5; 125,9; 126,6; 127,0; 128,8; 132,0; 134,0; 136,0; 160,8; 174,0. Análisis calculado para  $C_{22}H_{27}N_3O_2$ . HCl.  $H_2O$ : C, 62,92; H, 7,20; N, 10,01, encontrado: C, 63,40; H, 7,09; N, 9,61.

30 EJEMPLO 10: 3-[4-[2-(Naft-1-il)etilamino]butil]-2,4-dioxotiazolidina, 10.

Cromatografía: acetato de etilo. Rto: 37%; p.f. 128-129°C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 1751, 1682, 1682, 1510.  $^{1}$ H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,52-1,63 (m, 4H), 2,70 (t, J = 6,8 Hz, 2H), 2,94 (s, 1H), 3,03 (t, J = 7,3 Hz, 2H), 3,32

(t, J = 7.6 Hz, 2H) 3,62 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3,93 (s, 2H), 7,33-7,55 (m, 4H), 7,71-7,75 (m, 1H), 7,83-7,88 (m, 1H), 8,04-8,08 (m, 1H). <sup>13</sup>C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 25,4; 26,3; 32,7; 33,8; 41,7; 48,7; 49,9; 123,7; 125,7; 125,8; 126,1; 126,8; 127,3; 128,9; 131,0; 134,0; 135,4; 171,0; 171,5. Análisis calculado para  $C_{19}H_{22}N_2O_2S$ . HCl: C, 60,82; H, 6,85; N, 7,09, encontrado: C, 62,87; H, 6,45; N, 6,90.

EJEMPLO 11: 2-[4-[2-(Naft-2-il)etilamino]butil]-1,3-10 dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 11.

Cromatografía: acetato de etilo/etanol, 9:1. Rto: 25%; p.f. 130-132°C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3421, 1769, 1705.  $^{1}H-RMN$  (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,59-1,89 (m, 5H), 2,03-2,27 (m, 3H), 2,98 (t, J=7,8 Hz, 2H), 3,01-3,32 (m, 15 5H), 3,47 (t, J = 6,6 Hz, 2H), 3,57-3,77 (m, 1H), 4,05 (dd, J = 9,3; 7,3 Hz, 1H), 6,29 (sa, 1H), 7,32-7,48 (m,3H), 7,68-7.80 (m, 4H).  $^{13}$ C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 25,4; 27,1; 27,5; 31,2; 33,1; 37,9; 45,5; 47,1; 49,1; 63,4; 125,5; 125,8; 126,2; 126,9; 127,4; 127,6; 128,6; 131,8; 133,5; 20 174,1. Análisis calculado 160,7;  $C_{22}H_{27}N_3O_2$ . HCl.  $H_2O$ : C, 62,92; H, 7,20; N, 10,01, encontrado: C, 63,34; H, 7,46; N, 9,65.

25 EJEMPLO 12: 2-[4-[2-(Fenoxi)etilamino]butil]-1,3-dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 12.

Cromatografía: tolueno/etanol, 9,5:0,5. Rto: 54%. p.f. 145-147°C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3315, 1770, 1709, 1599, 1587, 1497. H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,47-1,77 (m, 6H), 1,98-2,29 (m, 3H), 2,70 (t, J = 6,8 Hz, 2H), 2,99 (t, J = 4,9 Hz, 2H), 3,23 (ddd, J = 11,2; 7,6; 5,2 Hz, 1H), 3,49 (t, J = 7,3 Hz, 2H), 3,67 (dt, J = 11,2; 7,6 Hz, 1H), 4,02-4,10 (m, 3H), 6,87-6,98 (m, 3H), 7,23-7,32 (m, 2H).  $^{13}$ C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 26,0; 27,1; 27,3; 27,7; 38,9; 45,7; 48,9; 49,4; 63,4; 67,3; 114,7; 121,0;

129,6; 158,3; 160,7; 174,0. Análisis calculado para  $C_{18}H_{25}N_3O_3$ . HCl: C, 58,77; H, 7,12; N, 11,42, encontrado: C, 58,79; H, 7,04; N, 11,16.

5 EJEMPLO 13: 3-[4-[2-(Fenoxi)etilamino]butil]-2,4-dioxotiazolidina, 13.

Cromatografía: acetato de etilo  $\rightarrow$  acetato de etilo/etanol, 9:1. Rto: 37%; p.f. 173-174°C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3413, 3327, 1751, 1685, 1599, 1587, 1497. <sup>1</sup>H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,48-1,72 (m, 4H), 2,70 (t, J = 7,1 Hz, 2H), 2,99 (t, J = 7,9 Hz, 2H), 3,65 (t, J = 7,1 Hz, 2H), 3,93 (s, 2H), 4,06 (t, J = 5,1 Hz, 2H), 6,88-6,98 (m, 3H), 7,23-7,32 (m, 2H). <sup>13</sup>C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 25,4; 27,1; 33,7; 41,8; 48,8; 49,1; 67,1; 114,5; 120,8; 129,4; 158,8; 171,4; 171,5. Análisis calculado para  $C_{15}H_{20}N_2O_3S$ .HCl: C, 52,17; H, 6,14; N, 8,12, encontrado: C, 51,77; H, 6,04; N, 8,10.

20 EJEMPLO 14: 2-[4-[2-(Naft-1-oxi)etilamino]butil]-1,3-dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 14.

de etilo  $\rightarrow$  acetato Cromatografía: acetato etilo/etanol, 9:1. Rto: 43%; p.f. 163-164°C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3354, 1771, 1707, 1582, 1508. 25  $^{1}H-RMN$  (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,58-1,77 (m, 5H), 1,93-2,30 (m, 3H), 2,86 (t, J = 7,1 Hz, 2H), 3,15-3,27 (m, 3H), 3,49 (t, J =6,8 Hz, 2H), 3,60-3,73 (m, 1H), 4,05 (dd, J = 9,0; 7,3Hz, 1H), 4,30 (t, J = 4,9 Hz, 2H), 6,80 (dd, J = 8,5; 1,2 Hz, 1H), 7,31-7,53 (m, 4H), 7,75-7,83 (m, 1H), 8,22-8,28 30 (m, 1H).  $^{13}C-RMN$  (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 25,7; 26,3; 27,0; 27,5; 38,5; 45,5; 48,3; 48,8; 63,3; 66,7; 104,9; 120,6; 121,9; 125,3; 125,8; 126,4; 127,5; 125,5; 134,5; 154,3; 160,8; 174,0. Análisis calculado para C<sub>22</sub>H<sub>27</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>.HCl.H<sub>2</sub>O: C, 60,61; H, 6,94; N, 9,64, encontrado: C, 61,00; H, 6,57; N, 9,46. 35

EJEMPLO 15: 3-[4-[2-(Naft-1-oxi)etilamino]butil]-2,4-dioxotiazolidina, 15.

Cromatografía: acetato de etilo  $\rightarrow$  acetato etilo/etanol, 9:1. Rto: 46%; p.f. 149-151°C (acetato de 5 etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3332, 1684, 1582, 1508. H-RMN  $(CDCl_3, \delta): 1,58-1,70 \text{ (m, } 4H), 2,81 \text{ (t, } J=6,8 \text{ Hz, } 2H),$ 3,17 (t, J = 5,4 Hz, 2H), 3,65 (t, J = 6,8 Hz, 2H), 3,92(s, 2H), 4,27 (t, J = 5,1 Hz, 2H), 6,81 (dd, J = 7,1; 1,5)Hz, 1H), 7,30-7,56 (m, 4H), 7,75-7,83 (m, 1H), 8,22-8,38 10 (m, 1H).  $^{13}C-RMN$   $(CDCl_3, \delta)$ : 25,3; 26,7; 33,7; 41,7; 48,5; 48,9; 67,1; 104,9; 120,5; 121,9; 125,2; 125,8; 126,4; 127,5; 125,6; 134,5; 154,4; 171,4; 171,5. Análisis calculado para  $C_{19}H_{22}N_2O_3S.HCl: C, 57,79; H, 5,87; N, 7,09,$ encontrado: C, 57,75; H, 5,79; N, 6,59. 15

EJEMPLO 16: 2-[4-[(Bencimidazol-2-il)metilamino] butil]-1,3-dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 16.

Cromatografía: tolueno/etanol, 9,5:0,5. Rto: 50%; p.f. 208-210°C (acetato de etilo). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3400, 1775, 1714. H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,42-1,70 (m, 5H), 1,92-2,28 (m, 3H), 2,63 (t, J=6,5 Hz, 2H), 3,13-3,25 (m, 1H), 3,43 (t, J=6,5 Hz, 2H), 3,55-3,64 (m, 1H), 4,00 (m, 2H), 7,10-7,18 (m, 2H), 7,47-7,53 (m, 2H). C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 25,4; 26,2; 27,0; 27,5; 38,4; 45,4; 47,6; 48,5; 63,3; 115,0; 122,0; 139,0; 154,0; 160,8; 174,0.

EJEMPLO 17: 2-[4-[(o-Metoxifenil)metilamino]butil]-1,3-30 dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 17.

Cromatografía: acetato de etilo/hexano. Rto: 42%; aceite. IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3016-2837, 1770, 1706, 1600, 1492, 1442, 1415, 1242.  $^{1}$ H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,47-1,72 (m, 3H), 1,95-2,09 (m, 2H), 2,17-2,28 (m, 1H), 2,59 (t, J = 7,1 Hz, 2H), 3,18-3,26 (m, 1H), 3,45 (t, J = 7,1 Hz, 2H), 3,65

(dt, J = 11,1; 7,9 Hz, 1H), 3,76 (s, 2H), 3,82 (s, 3H), 4,04 (dd, J = 9,3; 7,9 Hz, 1H), 6,83-6,91 (m, 2H), 7,20-7,25 (m, 2H). <sup>13</sup>C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 24,4; 26,0; 27,0; 27,5; 38,9; 45,5; 47,1; 53,3; 63,3; 110,1; 120,3; 127,1; 130,3; 157,5; 160,9; 174,0. Análisis calculado para  $C_{18}H_{24}N_3O_3\cdot HCl.3/2.H_2O$ : C, 54,88; H, 7,16; N, 10,67, encontrado: C, 54,52; H, 7,09; N, 10,52.

EJEMPLO 18: 2-[4-[2-(o-Metoxifenil)etilamino]butil] -1,3-10 dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 18.

Cromatografía: acetato de etilo/hexano. Rto. 25%; p.f. 160-162°C (cloroformo/hexano). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3018-2899, 1770, 1709, 1495, 1443, 1418, 1244. <sup>1</sup>H-RMN (CDCl<sub>3</sub>, δ): 1,60-1,77 (m, 5H), 1,96-2,27 (m, 3H), 2,75 (t, J = 6,8 Hz, 2H), 2, 92 (s, 4H), 3,15-3,27 (m, 1H), 3,45 (t, J = 6,6 Hz, 2H), 3,65 (dt, J = 11,0; 7,6 Hz, 1H), 3,79 (s, 3H), 4,05 (dd, J = 9,0; 7,3 Hz, 1H), 4,62 (sa, 1H), 6,80-6,89 (m, 2H), 7,13-7,22 (m, 2H). <sup>13</sup>C-RMN (CDCl<sub>3</sub>, δ): 25,6; 27,0; 27,5; 27,5; 29,7; 38,4; 45,5; 48,3; 48,7; 55,2; 63,3; 110,3; 120,5; 127,2; 127,7; 130,4; 157,5; 160,7; 173,9. Análisis calculado para C<sub>19</sub>H<sub>26</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>·HCl.H<sub>2</sub>O: C, 57,20; H, 7,33; N, 10,53, encontrado: C, 57,43; H, 7,03; N, 10,41.

25

EJEMPLO 19: 2-[4-[3-(o-Metoxifenil)] propilamino] butil]-1,3-dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 19.

Cromatografía: tolueno/metanol. Rto: 52%; aceite. IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3018-2700, 1772, 1709, 1492, 1442, 1418, 1244.  $^{1}$ H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,60-1,81 (m, 5H), 1,93-2,34 (m, 5H), 2,67 (t, J=6,8 Hz, 2H), 2,77 (m, 4H), 3,16-3,28 (m, 1H), 3,46 (t, J=6,6 Hz), 3,67 (dt, J=11,1; 7,6 Hz, 1H), 3,75 (s, 3H), 4,07 (dd, J=9,3; 7,3 Hz, 1H), 6,81-6,90 (m, 2H), 7,10-7,21 (m, 2H).  $^{13}$ C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 24,9; 25,6; 27,1; 27,5; 27,6; 27,9; 38,3; 45,6; 48,1;

48,4; 55,4; 63,4; 110,4; 120,6; 127,4; 129,3; 130,0; 157,4; 160,8; 174,0. Análisis calculado para  $C_{20}H_{28}N_3O_3 \cdot HCl.3/2H_2O$ : C, 56,93; H, 7,64; N, 9,93, encontrado: C, 57,23; H, 7,21; N, 9,40.

5

EJEMPLO 20: 2-[4-[4-(o-Metoxifenil)butilamino] butil]1,3-dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 20.

Cromatografía: cloroformo/metanol, 9,5:0,5. Rto: 27% (aceite). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3700, 1770, 1709, 1601, 1443, 1495, 1585, 1215.  $^{1}$ H-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 1,58-1,74 (m, 9H), 2,01-2,11 (m, 2H), 2,17-2,27 (m, 1H), 2,60 (t, J = 7,3 Hz, 2H), 2,65-2,70 (m, 4H), 3,18-3,26 (m, 1H), 3,46 (t, J = 6,8 Hz, 2H), 3,66 (dt, J = 11,2; 7,6 Hz, 1H), 3,79 (s, 3H), 4,05 (dd, J = 9,0; 7,6 Hz, 1H), 6,80-6,87 (m, 2H), 7,09-7,17 (m, 2H).  $^{13}$ C-RMN (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ ): 23,4; 25,2; 26,3; 27,0; 27,4; 29,6; 37,8; 45,4; 47,1; 47,8; 55,1; 63,4; 110,1; 120,3; 127,1; 129,7; 129,9; 157,2; 160,6; 173,9. Análisis calculado para  $C_{21}H_{31}N_{3}O_{3}$ .HCl.3/2H<sub>2</sub>O: C, 60,31; H, 7,95; N, 10,05, encontrado: C, 60,70; H, 7,56; N, 9,77.

EJEMPLO 21: 2-[3-[3-(o-Metoxifenil)propilamino] propil]-1,3-dioxoperhidropirrolo[1,2-c]imidazol, 21.

25 Cromatografía: cloroformo/metanol, 9,5:0,5. Rto: 27% (aceite). IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3700, 1770, 1707, 1601, 1587, 1493, 1445, 1215. H-RMN (CDCl<sub>3</sub>, δ): 1,62-1,86 (m, 5H), 2,02-2,32 (m, 3H), 2,56-2,67 (m, 6H), 3,24 (m, 1H), 3,54 (t, J = 6,8 Hz, 2H), 3,67 (dt, J = 11,2; 7,6 Hz, 1H), 3,81 (s, 3H), 4,06 (dd, J = 9,0; 7,3 Hz, 1H), 6,81-6,91 (m, 2H), 7,10-7,22 (m, 2H). CDCl<sub>3</sub>, δ): 26,9; 27,5; 27,8; 28,4; 30,0; 36,9; 45,5; 46,7; 49,5; 55,2; 63,3; 110,2; 120,3; 127,0; 129,8; 130,5; 157,4; 160,9; 174,0. Análisis calculado para C<sub>18</sub>H<sub>25</sub>N<sub>3</sub>O<sub>3</sub>.HCl.3H<sub>2</sub>O: C, 51,24; H, 7,64; N, 9,96, encontrado: C, 51,26; H, 7,25; N, 9,57.

EJEMPLO 22: Determinación de la afinidad receptorial.

Los estudios bioquímicos de determinación de la afinidad de los compuestos sintetizados se han realizado mediante experimentos de desplazamiento de radioligandos. Realizándose experimentos de determinación de la afinidad receptorial para los receptores  $5-HT_{1A}$ ,  $5-HT_{2A}$ ,  $5-HT_3$ ,  $5-HT_4$ ,  $5-HT_7$ ,  $\alpha_1$  y  $D_2$ .

Las condiciones para cada receptor estudiado se resumen en la tabla 1 siguiente, mientras que los datos de afinidad receptorial se resumen en la tabla 2 siguiente.

5	rial.	Condiciones de incubación	Temperatura Tiempo	37°C 15 min		37°C 15 min	25°C 30 min		37°C 30 min	23°C 120 min	25°C 30 min		37°C L3 min
. 10	inidad recepto	Condiciones	Medio Temper	1 37		2 37	3 25	,	4 37	55.	6	,	7 3
15	para la determinación de la afinidad receptorial.		Unión inespecifica	\$4.7 C F	S-HT TO MM	Cinanserina 1 $\mu M$	X: 0	Em ot IH-C	5-HT 30 µM	5-HT 10 µM	Min Of Section 194	rentorealities of her	(±)Butaclamol 1 µM
20	ıra la determ				ebral de rata.	cerebral de rata (		ebral de rata	rata		1	ebral de rata	iado de rata
25	14		Tejido		Corteza cereb	Corteza		Corteza cerek	Cuerpo estriado de	rinotálamo de		Corteza cerek	Cuerpo estria
30	Tabla 1. Condiciones utilizadas		Radioligando		[3H]-8-OH-DPAT	(3ulKatancarina		[ <sup>3</sup> H]LY 278584	13808	r3m _ K_On	10-0-[u.]	[³H]prazosin	( <sup>3</sup> H]espiperona
35	Tabla 1.		Receptor		5-HT1a		2-H12A	5-HT3	E D	† ! 	5-HT.	α	, ç

Medios de incubación:

1. MgSO4 5 mM y EDTA 0,5 mM en Tris-HCl 50 mM, pH 7,4

2. MgSO4 10 mM, EDTA 0,5 mM, ácido ascórbico 0,1% y pargilina 10 μM en Tris-HCl 50 mM, PH 7,4

3. Pargilina 10  $\mu M$ , ácido ascórbico 0,6  $\pi M$  y CaCl<sub>2</sub> 5  $\pi M$  en Tris-HCl 50  $\pi M$ , pH 7,4

4. HEPES 50 mM, pH 7,4

5. CaCl<sub>2</sub> 4 mM, ácido ascórbico į mg/mL, pargilina 0,01 mM y (-)pindolol 3 µM en Tris-HCl 50 mM, pH 7,4

6.  $MgCl_2$  2,5 mM en Tris-HCl 50 mM, pH 7,4

7. NaCl 120 mM, KCl 5 mM, CaCl<sub>2</sub> 1 mM y ácido ascórbico 5,7 mM en Tris-HCl 50 mM, pH 7,4

Tabla 2. Da	Datos de afinidad	idad receptorial	orial obtenidos.	dos.			
				K4 ± E.E. (nM)			•
Compuesto -	ጸተተ	5-HT3.	5-HT <sub>3</sub>	5-HT₄	5-HT,	펀	D <sub>2</sub>
		>10000	>10000	>10000	299,3 ± 7,7		>7000
- <b>1</b> (	о` н .	. 00017	>10000	>10000	492,7 ± 1,5	$50,0 \pm 6,2$	00001<
2	, o +1 ·	0001	>10000	>10000	>1000	8,5 ± 0,6	>10000
m	, ⊢	>1000		>10000	168.8 ± 18,1	> 1000	>10000
4	$30,1 \pm 0,6$	>1000	>10000	710000	+	$27,7 \pm 4,0$	>10000
വ	5,5 ± 0,4	>1000	00001	710000		H	>10000
9	$1,3 \pm 0,2$	>1000	000014	0000	00001/	+	>10000
7	>1000	>1000	ND	0000T<	710000	>10000	>10000
8	$51,01 \pm 0.47$	>1000	>10000	ON	8,04 H 0,87	1000	>10000
o o	$27,9 \pm 3,1$	>10000	>1000	>10000	ALUUU 110000		>10000
10	15,0 ± 1,0	>1000	>1000	>100   	>10000	7 1 20 00	CN
11	+ 4,5	$157,3 \pm 0,65$	>10000	594,3 ± 43,7	74,05 ± 7,3	88, US H 14	00015
12	6,0	>10000	>1000	>10000		000	00001
13	1 44	>10000	>10000	>1000	Н	, H -	00017
14	+	$41.5 \pm 7.5$	>1000	>10000	45,6 ± 4,4	30,9 # 4,9	71000
15	+	38,5 ± 7,7	>10000	ND	19,9 ± 0,8	54, / H L, 6	>1,0000
16	>10000	>10000	>1000	>10000	00001<	210000	
17	>10000	ΩN	ND	QN	ON F	>1000	>10000
18	$868,5 \pm 23,1$	>10000	ND	>10000	UN 00001	>1000	>10000
19	$73,9 \pm 5,0$	>1000	>10000	>10000	710000	71000	>10000
20	+1	>10000	>1000	>10000	00001	00017	>10000
21	2	>10000	>10000	000	٠ ⊆	0001	
5-HT	$0.84 \pm 0.27$	$5,9 \pm 0,2$	13,8 $\pm$ 2,4	53,8 ± 3,3	4,2 ± 0,5	1	1
8-OH-DPAT	H	I	. 1	1	83,8	ı 1	1
Cinanserina	. 1	$2,6 \pm 0,4$	1	1		ì	ı
Ondansetron	ı		$0,77 \pm 0,01$	1	1	1	1
RS-39604	ì	ì		$3,9 \pm 0,2$		ι .	l
5-CH					$1,8 \pm 0,6$		ı
Fentolamina		1	1	i	1	T'O H T'Q	4 0 0 7
					1		H

# EJEMPLO 23: Caracterización funcional in vitro.

El carácter funcional de los nuevos compuestos fue inicialmente determinado mediante el estudio de su efecto sobre la adenilato ciclasa en células He-La transfectadas con el receptor 5-HT<sub>1A</sub> humano, midiendo su inhibidor sobre la estimulación de la enzima inducida por forskolina (tabla 3 siguiente). Los compuestos incluidos en esta tabla se comportaron en todos los casos como agonistas puros, de forma que se alcanzaron valores cercanos al 100% de inhibición de la activación inducida por forskolina. La concentración efectiva 50 (CE<sub>50</sub>), concentración que produce el 50% de inhibición del aumento de actividad enzimática por forskolina, estuvo en el rango nanomolar. La acción de los nuevos compuestos en este ensayo estuvo mediada por el receptor 5-HT<sub>lA</sub>, como puede deducirse del bloqueo del efecto de todos los compuestos estudiados por el antagonista  $5-HT_{1A}$  selectivo  $WAY-100635 (10^{-8} M)$ .

20

25

15

5

10

TABLA 3. Ensayo sobre adenilato ciclasa en células He-La

Compuesto nº	CE <sub>50</sub>	% Inhibición
	(nM)	máxima
1	16,3	94,6
2	18,9	94,5
3	31,5	89,3
4	11,6	89,6
12	76,2	87,4

El carácter agonista in vitro de los nuevos compuestos fue también valorado en algunos casos mediante el ensayo de fijación de [35S]-GTPγS a secciones coronales de cerebro de rata. En este ensayo, los resultados obtenidos con los compuestos n° 1 y n° 3, a una concentración 10 μM, fueron esencialmente similares a

10

15

25

30

35

los obtenidos con el prototipo de agonista 5-HT<sub>1A</sub>, 8-OH-DPAT. En los autorradiogramas, se observó un aumento de la intensidad de la señal en hipocampo (CA1, CA2, CA3 y giro dentado), núcleos talámicos, complejo amigdaloide, corteza y en los núcleos del hipotálamo mediobasal. El aumento de la intensidad del marcaje en estas áreas cerebrales se redujo hasta alcanzar los niveles control cuando la incubación se realizó en presencia conjunta de la molécula en estudio y del antagonista 5-HT<sub>1A</sub> selectivo WAY-100635 (1  $\mu$ M).

Los cinco compuestos incluidos en la tabla 3 produjeron asimismo hiperpolarización del potencial de las neuronas del área CA1 hipocámpica. Mediante la realización de curvas dosis-efecto, se observó que la acción de los compuestos n° 1 y n° 2 en este ensayo fue indistinguible en potencia a la del agonista tipo 5-HT<sub>1A</sub>, 8-OH-DPAT.

### 20 EJEMPLO 24: Caracterización funcional in vivo.

Todos los compuestos previamente caracterizados in  $5-HT_{1A}$ como agonistas (tabla 3) fueron vitro por vía subcutánea a ratones administrados cuantificar la hipotermia asociada a la estimulación de este subtipo de receptor serotonérgico. En todos los casos se observó una disminución de la temperatura rectal del ratón, de una duración variable comprendida entre 30 y 120 minutos. En la tabla 4 siguiente se presentan las dosis mínimas efectivas para cada compuesto estudiado y el grado de hipotermia alcanzada a esta dosis. El efecto se alcanzó con dosis 4-8 veces hipotérmico máximo superiores a las indicadas en esta tabla 4, llegándose a alcanzar en algunos casos descensos de temperatura de 4°C.

TABLA 4. Ensayo de hipotermia en ratón

Compuesto nº	Dosis mínima	Efecto		
	efectiva (mg/kg)	hipotérmico (°C)		
1	2,5	1,4		
. 2	1,25	1,5		
3	1,25	1,3		
4	0,3	2,0		
12	2,5	1,4		

EJEMPLO 25: Determinación de la acción neuroprotectora in vitro.

El efecto neuroprotector de los compuestos considerados se estudió en modelos experimentales in vitro, empleando cultivos primarios de hipocampo de rata expuestos a privación de suero, a una concentración tóxica de glutamato, o incubados en condiciones de hipoxia y ausencia de glucosa.

En el modelo de muerte neuronal apoptótica inducida por incubación de cultivos mixtos de neuronas y células gliales durante 24 horas en un medio sin suero cabe destacar el efecto neuroprotector del compuesto nº 1, con el que se observó un efecto concentración-dependiente que fue incluso superior (más de un 40% de protección) al obtenido con el agonista 8-OH-DPAT. También se mostraron efectivos otros compuestos, como los nº 4 y nº 12, aunque en ambos casos el grado de protección encontrado fue algo menor a las distintas concentraciones empleadas en los ensayos.

25

5

10

15

20

En el modelo de muerte neuronal excitotóxica por exposición de cultivos neuronales a glutamato 1 mM, el compuesto nº 1 fue el que previno de modo más efectivo (37%) el daño asociado. Asimismo, este compuesto presentó

PCT/ES2003/000394

- 27 -

un efecto neuroprotector (> 20%) en el modelo de muerte neuronal por exposición de los cultivos a una situación transitoria de hipoxia en ausencia de glucosa y posterior incubación en atmósfera de 5%  $CO_2$ .

5

10

15

20

25

30

EJEMPLO 26: Determinación de la acción neuroprotectora in vivo.

La acción neuroprotectora in vivo se evaluó tanto en el modelo de isquemia global transitoria en gerbos como en el modelo de isquemia focal permanente en rata.

En el modelo de isquemia transitoria en gerbos inducida oclusión temporal de ambas arterias por carótidas la administración 30 minutos antes de inducción de la isquemia y 24 y 48 horas después de la misma de los compuestos nº 1 y nº 12 previno de modo significativo la lesión inducida por el proceso isquémico en el área CA1 del hipocampo, que fue valorada mediante tinción de Nissl. El efecto neuroprotector fue dosisdependiente, entre 1-5 mg/kg por via subcutánea, alcanzándose con el compuesto nº 1 un grado de protección total de la lesión en aproximadamente la mitad de los animales a la dosis de 5 mg/kg. Esta protección se vio acompañada de un efecto hipotérmico, dependiente asimismo de la dosis administrada.

En el modelo de isquemia focal por oclusión permanente de la arteria cerebral media en la rata, la administración del compuesto nº 1 por via intravenosa, 45 minutos antes y 45 minutos después de la oclusión, redujo significativamente el volumen de la zona infartada. Concretamente, a la dosis de 2 mg/kg, el volumen de infarto disminuyó en más de un 25%.

### REIVINDICACIONES

1.- Un compuesto de fórmula general I:

5

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 

10

donde:

 $R_1$  se selecciona entre el grupo formado por H,  $-(CH_2)_3-$ ,  $-(CH_2)_4-$ ,  $-CH_2-S-CH_2$ ,  $-S-CH_2-CH_2-$ ;

R2 se selecciona entre el grupo formado por N, S;

15 n tiene un valor de 0 ó 1;

Z se selecciona entre el grupo formado por C2-C10-alquilo, C2-C10-alquenilo, C2-C10-alquinilo;

 $R_3$  se selecciona entre el grupo formado por H, C1-C10-alquilo, arilo, aralquilo;

20 m tiene un valor de 0 a 2;

 $R_4$  se selecciona entre el grupo formado por O,  $CH_2$ ;

 $R_{5}\ \text{se}\ \text{selecciona}$  entre el grupo formado por:

donde:

 $R_6$  se selecciona entre el grupo formado por H, C1-C5-alquilo, C1-C5-alcoxilo, OH, F, Cl, Br, I;

X se selecciona entre el grupo formado por O, S, NH, NCH3;

Y se selecciona entre el grupo formado por O, NH; W se selecciona entre el grupo formado por S, NH; y sus sales y solvatos.

2.- Un compuesto según la reivindicación 1, caracterizado porque Z representa un grupo C2-C10-alquilo y R<sub>5</sub> se selecciona entre el grupo formado por:

donde:

 $R_6$  se selecciona entre el grupo formado por H, C1-C5-alquilo, C1-C5-alcoxilo, OH, F, Cl, Br, I.

25 3.- Un compuesto según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 2, caracterizado porque Z es butilo,  $R_3$  es H y  $R_5$  se selecciona entre el grupo formado por:

donde:

R<sub>6</sub> se selecciona entre el grupo formado por H, C1-C5-35 alquilo, C1-C5-alcoxilo, OH, F, Cl, Br, I.

10

30

- 4.- Un procedimiento para la preparación de un compuesto según una cualquiera de las reivindicaciones anteriores 1 a 3, caracterizado porque:
- (A) se hacen reaccionar los derivados halogenados intermedios II, donde L significa Cl, Br, con las aminas III en acetonitrilo, según el esquema de reacción I:

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_7$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 
 $R_9$ 
 $R_9$ 

Esquema I

(B) se hacen reaccionar las aminas intermedias IV con los derivados halogenados adecuados V, donde L significa Cl, Br, en acetonitrilo, según el esquema de reacción II:

Esquema II

donde las definiciones de  $R_1$ ,  $R_2$ , n, Z, m,  $R_4$  y  $R_5$  en estos Esquemas son idénticas a las realizadas anteriormente para los productos de la invención.

- 5.- Procedimiento según la reivindicación 4, caracterizado porque aquellos compuestos con  $R_3$  distinto de H se obtienen por alquilación de los análogos en los que  $R_3$  es hidrógeno.
- 6.- Composición farmacéutica caracterizada porque comprende una cantidad terapéuticamente efectiva de uno
   35 cualquiera de los compuestos definidos en las

WO 2004/014915 - PCT/ES2003/000394

- 31 **-**

reivindicaciones precedentes 1 a 3 junto con un portador o excipiente farmacéuticamente aceptable.

- 7.- Uso de un compuesto según cualquiera de las reivindicaciones anteriores 1 a 3, para la elaboración de un medicamento para el tratamiento y/o prevención de estados patológicos en los que están indicados los agonistas de los receptores 5-HT<sub>1A</sub>.
- 8.- Uso de un compuesto según cualquiera de las reivindicaciones anteriores 1 a 3, para la elaboración de un medicamento para el tratamiento y/o profilaxis del daño cerebral producido por el ictus tromboembólico o por traumatismos cranecencefálicos.

5

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/ ES 03/00394

	OT ADDRESS ATTOM	ΔF	OTTO TOOM	A CARPTON
Α. ·	CLASSIFICATION	Or	SORIFCI	MALLER

CIP<sup>7</sup> C07D 487/04, 513/04, 277/04, A61K 31/4188, 31/381, A61P 9/10// (C07D 487/04, 209:00, 235:00) (C07D 513/04, 235/00, 277:00) C07D 311/58

	5/00, 277:00) C	07D 311/58 at Classification (IPC) or to both r	national classification and IPC	ا (۱			
Minimum do	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)						
IPC 7: C07D, A61K, A61P							
Documentation	Occumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CIBEPAT, REGISTRY, HCAPLUS						
Category*	Orangon of d		bbrobrane, or are recounte homondes	ICICVALL TO CIAIII INO.			
Α	ES 2052	1829 A (BAYER AG) 16.07.	1994 <b>, pages</b> 2-3.	1-8			
				·			
Furthe	r documents are l	sted in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other  "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to underst the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an invention step when the document is taken alone							
-	O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents such combined with one or more other such documents.						
"P" docume	ant published prior to crity date claimed	the international filing date but later than	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent				
Date of the	actual completion	of the international search	Date of mailing of the international sea				
	ctober 2003	(15.10.2003)	28 OCT 2003	2 8. 10.03			
Name and n	nailing address of	the ISA/	Authorized officer	<u></u>			
Fassimila N	r.	S.P.T.O.	Telephone No				

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/ ES 03/00394

Patent document cited in search report	Publication date	Patent familiy member(s)	Publication date	
	-			
ES 2052829 A	16.07.1994	AU 3898989 A	01.02.1990	
		AU 627478 B	27.08.1992	
		AT 104668 T	15.05.1994	
	•	CA 1341162 C	02.01.2001	
		CN 1039809 A	21.02.1990	
		DE 58907493 D	26.05.1994	
•		DE 3901814 A	01.02.1990	
		DD287500 A	28.02.1991	
		DK 371389 A	29.01.1990	
		EP 352613 AB	31.01.1990	
		FI 893571 A	29.01.1990	
		HK 38695 A	24.03.1995	
		HU 58036 A	28.01.1992	
		HU 221296 B	28.09.2002	
		HU 211160 B	30.10.1995	
		IE 62704 B	22.02.1995	
•		IL 91126 A	30.03.1995	
		JP 2096552 A	09.04.1990	
		KR 183006 B	01.05.1999	
		NO 177144 B, C	18.04.1995	
		NZ 2300071 A	26.03.1992	
•		PT 91299 A, B	28.02.1990	
•		SG12595 Ġ	16.06.1995	
		US 5137901 A	11.08.1992	
		US 5300523 A	05.04.1994	
		US 5506246 A	09.04.1996	
		US 5585392 A	17.12.1996	
		ZA 8905713 A	25.04.1990	
			****	

# INFORME DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL

Solicitud internacional nº

PCT/ ES 03/00394

			FC1/E3 03	0/00394
A. CLASIFICACIÓ	N DEL OBJETO DE LA SOLICITUD			•
513/04, 235/00, 27	, 513/04, 277/04, A61K 31/4188, 31/3 77:00) C07D 311/58 sificación Internacional de Patentes (CIP) o segu	•		4, 209:00, 235:00) (C07I
	PRENDIDOS POR LA BÚSQUEDA			
CIP7 C07D, A61K,	, A61P			
Otra documentación comprendidos por la bi	onsultada, además de la documentación mínima úsqueda	ı, en l	a medida en que tales documen	tos formen parte de los sectore
Bases de datos electro búsqueda utilizados) CIBEPAT, REGIS	ónicas consultadas durante la búsqueda interna	acion	al (nombre de la base de dato	s y, si es posible, términos d
C. DOCUMENTOS CO	ONSIDERADOS RELEVANTES			
Categoria*	Documentos citados, con indicación, si p			Relevante para las reivindicaciones nº
A	ES 2052829 A (BAYER AG) 16.07.19	994,	páginas 2-3.	1-8
		•		
:				
	·			
1351				
En la continuación	del recuadro C se relacionan otros documentos	X	Los documentos de familias de	
			anexo	
"A" documento que de	les de documentos citados: fine el estado general de la técnica no considerado	"T"	presentación internacional o de	con posterioridad a la fecha de e prioridad que no pertenece al
"E" solicitud de patent	e o patente anterior pero publicada en la fecha de		estado de la técnica pertinente comprensión del principio o ter	pero que se cita por permitir la oría que constituye la base de la
"L" documento que pu		"X"	invención.  documento particularmente relev	ante; la invención reivindicada no
prioridad o que se c cita o por una razór	cita para determinar la fecha de publicación de otra especial (como la indicada).		puede considerarse nueva o que por referencia al documento aisla	implique una actividad inventiva
"O" documento que se	refiere a una divulgación oral, a una utilización, a cualquier otro medio.	"Y"	documento particularmente releva	ante; la invención reivindicada no una actividad inventiva cuando el
"P" documento publica	do antes de la fecha de presentación internacional dad a la fecha de prioridad reivindicada.		documento se asocia a otro u	otros documentos de la misma sulta evidente para un experto en
para ann parantan		"&"	la materia.	
Fecha en que se ha cono	cluido efectivamente la búsqueda internacional.		documento que forma parte de la Fecha de expedición del inform	misma familia de patentes. le de búsqueda internacional
15 Octubre 2003	(15.10.2003)		28 OCT 2003	2 8. 10. 😉
Nombre y dirección po Búsqueda internacion	stal de la Administración encargada de la nal O.E.P.M.		Funcionario autorizado	
Susquedu Micriaelon	0.D.1.IVI.	l	H. Aylaga	s Cancio

C/Panamá 1, 28071 Madrid, España.

#### INFORME DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL Solicitud internacional nº Información relativa a miembros de familias de patentes PCT/ ES 03/00394 Documento de patente citado Fecha de Miembro(s) de la Fecha de en el informe de búsqueda publicación familia de patentes publicación ES 2052829 A 16.07.1994 AU 3898989 A 01.02.1990 AU 627478 B 27.08.1992 AT 104668 T 15.05.1994 CA 1341162 C 02.01.2001 CN 1039809 A 21.02.1990 DE 58907493 D 26.05.1994 DE 3901814 A 01.02.1990 DD287500 A 28.02.1991 DK 371389 A 29.01.1990 EP 352613 AB 31.01.1990 FI 893571 A 29.01.1990 HK 38695 A 24.03.1995 HU 58036 A .28.01.1992 HU 221296 B 28.09.2002 HU 211160 B 30.10.1995 IE 62704 B 22.02.1995 IL 91126 A 30.03.1995 JP 2096552 A 09.04.1990 KR 183006 B 01.05.1999 NO 177144 B, C 18.04.1995 NZ 2300071 A 26.03.1992 PT 91299 A, B 28.02.1990 SG12595 G 16.06.1995 US 5137901 A 11.08.1992 US 5300523 A 05.04.1994 US 5506246 A 09.04.1996 US 5585392 A 17.12.1996 ZA 8905713 A 25.04.1990